

(11) Publication number:

10011799 A

Generated Document.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(21) Application number: 08158147

(51) Intl. Cl.: G11B 7/24 B41M 5/26 C09B 47/04 C23C

14/06

(22) Application date: 19.06.96

(30) Priority:

(43) Date of application publication:

16.01.98

(84) Designated contracting

states:

(71) Applicant: MITSUI PETROCHEM IND LTD

(72) Inventor: YANAGIMACHI MASATOSHI SASAGAWA TOMOYOSHI HIROSE SUMIO

(74) Representative:

TO THE WATER OF THE SECOND

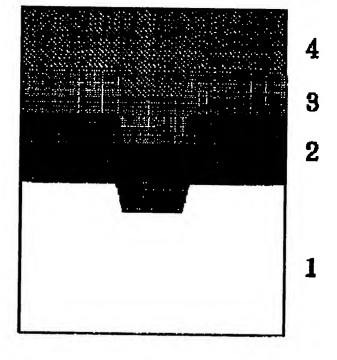
(54) OPTICAL RECORDING MEDIUM

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain an optical recording medium having excellent durability and good recording and reproducing characteristics by specifying the average grain size in a silver reflection layer.

SOLUTION: The optical recording medium has a four-layer structure which consists of a substrate 1, a recording layer 2 on the substrate, a light-reflecting layer 3 adhered to the recording layer, and further a protective layer 4 covering the lightreflecting layer 3. The light-reflecting layer 3 essentially consists of silver and has 200 to 600Å average grain size. This optical recording medium represents both of an optical reproducingonly medium for reproducing-only use in which information is preliminarily recorded, and an optical recording medium in which information can be recorded and reproduced.

COPYRIGHT: (C)1998,JPO



JAPANESE UNEXAMINED PATENT PUBLICATION (A)

 (11) Publication number :
 10-011799

 (43) Date of publication of
 16.01.1998

application:

(51) Int.CI.

G11B 7/24

B41M 5/26

C09B 47/04

C23C 14/06

(21) Application no. 08-158147 (71) Applicant MITSUI PETROCHEM IND LTD
(22) Date of filing: 19.06.1996 (72) Inventor YANAGIMACHI MASATOSHI
: SASAGAWA TOMOYOSHI
HIROSE SUMIO

(54) (Title of the Invention) Optical Recording Medium

(57) [Abstract]

[Means for Solution] An optical recording medium comprised of a substrate 1 on which at least a recording layer 2 and a light reflecting layer 3 are formed, said optical recording medium characterized in that said light reflecting layer is mainly comprised of silver and has an average crystal particle size of 200 to=600Å.....

(Effects) According to the present invention, it is possible to provide a light recording medium having excellent recording and reproducing characteristics and excellent in durability.

[CLAIMS]

[Claim 1] An optical recording medium comprised of a substrate on which at least a recording layer and a light reflecting layer are formed, said optical recording medium characterized in that said light reflecting layer is mainly comprised of silver and has an average crystal particle size of 200 to 600Å. [Claim 2] An optical recording medium as set forth in claim 1, wherein the recording layer consists of a phthalocyanine dye.

[Claim 3] An optical recording medium as set forth in claim 1 or 2, wherein the substrate is provided with a recording layer, a light reflecting layer, and a protective layer in that order.

[DETAILED DESCRIPTION OF THE INVENTION]

[Technical Field of the Invention] The present invention relates to an optical recording medium, more particularly an optical recording medium which has a light reflecting layer. [0002]

[Prior Art] In recent years, write-once or recordable compact disks (CD) (CD-R) meeting the specifications of compact disks have been proposed as optical recording media comprised of substrates having light reflecting layers (for example, Nikkei Electronics No. 465, p. 107, January 23, 1989 issue). This optical recording medium, as shown in FIG. 1, is comprised of a substrate 1 on which a recording layer 2, a light reflecting layer 3, and a protective layer 4 are formed in that order. The recording layer of the optical recording medium is irradiated by a semiconductor laser or other laser light at a high power. Therefore, the recording layer undergoestal physical or chemical change and information is recorded in the form of pits. By irradiating low power laser light to the formed pits and detecting the reflected light, the information

econveo :

of the pits can be reproduced.

[0003] On the other hand, compact disks, laser disks, and other read only optical recording media being used instead of music records have the music information recorded beforehand on the surface of the substrates in the form of pits and are structured as substrates on which Al or Au or other light reflecting layers and protective layers for protecting the same are formed. This is the basically the same structure as a write-once or recordable CD except for the provision of the recording layer instead of the bit part of the substrate surface. A CD-R finished being recorded on can be played back by an ordinary CD player in the same way as a read only CD.

[0004]

[Problem(s) to be Solved by the Invention] The CD-Rs currently marketed are produced by successively providing a transparent substrate with a recording layer comprised of an organic dye, a light reflecting layer comprised of a metal, and a protective layer comprised of a UV curing resin in that order. As the light reflecting layer, since there is the recording layer with absorption at the wavelength of the laser light, normally the high reflectivity Au is used as the light reflecting layer. Gold, however, is expensive, so this is becoming a problem in terms of costs. On the other hand, when using silver, copper, or another metal which is inexpensive compared with gold, but has high reflectivity on a par with gold or alloys mainly comprised of the same as the light reflecting layer, a drop in reflectivity due to corrosion of the light reflecting layer or a change in the disk characteristics such as the error rate easily occur, so it was difficult to produce durable CD-Rs. Application of the second 7: **

[Means for Solving the Problem]-Thoupesent invention has as its object to solve the above problems in the prior art and provide a low cost CD-R by maintaining durability equivalent to that of a CD-R using high corrosion resistance gold as a light reflecting layer and using a reflective layer comprised mainly of a cheaper metal, in particular silver, as the light reflecting layer.

(0006) The present inventors engaged in intensive studies to solve the above problem and as a result propose the present invention. That is, the problem is solved by the following aspects of the invention:

(1) An optical recording medium comprised of a substrate on which at least a recording layer and a light reflecting layer are formed, said optical recording medium characterized in that said light reflecting layer is mainly comprised of silver and has an average crystal particle size of 200 to 600Å, (2) an optical recording medium as set forth in (1), wherein the recording layer consists of a phthalocyanine dye, and (3) an optical recording medium as set forth in (1) or (2), wherein the substrate is provided with a recording layer, a light reflecting layer, and a protective layer in that order. [0007]

[Embodiments of the Invention] The concrete configuration of the present invention is explained below. The optical recording medium of the present invention has a light reflecting layer on a substrate. The "optical recording medium" indicates both a read only optical read only medium on which information is recorded in advance and an optical recording medium able to record and reproduce information. Here, however, as a suitable example, the explanation is given with reference to the latter optical recording medium able to record and reproduce information, in particular an optical recording medium comprised of a substrate on which a recording medium reflecting layer, and protective layer are formed in that order. This optical recording medium has a four layer structures as shown in FIG. 1. That is, the substrate 1 is formed with the

PERSONAL DESCRIPTION OF THE PROPERTY OF THE PR

recording layer 2, the light reflecting layer 3 is formed in close contact above it, and the protective layer 4 covers the light reflecting layer 3.

[0008] The material of the substrate of the present invention basically need only be transparent to the wavelength of the recording light and reproduction light. For example, a polycarbonate resin, vinyl chloride resin, polymethyl methacrylate or other acrylic resin, polystyrene resin, epoxy resin, or other polymeric material or glass or another inorganic material is used. Such substrate materials are fabricated into disk shaped substrates by injection molding etc. Grooves may be formed in the substrate surface if needed. [0009] As the recording layer in the present invention, one containing a dye is preferable. More preferably, the dye is a phthalocyanine dye. In particular, a phthalocyanine dye having a substituent, having a metal atom at its center, and able to dissolve in an organic solvent is used. As this substituent, a nonsubstituted alkyl grou, aryl group, unsaturated alkyl group, alkoxyl group, aryloxy group, unsaturated alkoxyl group, alkylthio group, arylthio group, unsaturated alkylthio group, carboxyl group, carboxylic-acid amide group, silyl group, amino group, etc. may be mentioned.

substituent, as an alkyl group, a methyl group, ethyl group, n-propyl group, n-butyl, isobutyl group, n-pentyl group, n-pentyl group, n-pentyl group, soamyl group, 2-methylbutyl, n-hexyl group, 2-methylpentyl group, 3-methylpentyl group, 4-methylpentyl group, 3-methylpentyl group, 3-methylbexyl group, 3-methylbexyl group, 3-methylbexyl group, 3-methylbexyl group, 3-methylbexyl group, 3-ethylpentyl-group, 3-methylbexyl group, 3-methylpentyl group, 4-methylpentyl group, 3-methylbeptyl group, 3-ethylbexyl group, 3-ethylbexyl group, 3-ethylbexyl group, 3-ethylbexyl group, 3-ethylbexyl group, 3-ethylbexyl

group, n-nonyl group, n-decyl group, n-dodecyl group, and other primary alkyl groups, an isopropyl group, sec-butyl group, 1-ethylpropyl group, 1-methylbutyl group, 1,2-dimethylpropyl group, 1-methylheptyl group, 1-ethylbutyl group, 1.3-dimethylbutyl group, 1,2-dimethylbutyl group, 1.ethyl-2-methylpropyl group, 1.methylhexyl group, 1-ethylheptyl group, 1-propylbutyl group, 1-isopropyl-2-methylpropyl group, 1-ethyl-2-methylbutyl group, 1-propyl-2-methylpropyl group, 1-methylheptyl group, 1-ethylhexyl group, 1-propylpentyl group, 1-isopropylpentyl group, a 1-isopropyl-2-methylbutyl group, 1-isopropyl-3-methylbutyl group, 1-methyloctyl group, 1-ethylheptyl group, 1-propylhexyl group, 1-isobutyl-3-methylbutyl group, and other secondary alkyl groups, a tert-butyl group, tert-hexyl group, tert-amino group, tert-octyl group, or other tertiary alkyl groups, a cyclohexyl group, 4-methylcyclohexyl group, 4-ethylcyclohexyl group, 4-tert-butylcyclohexyl group, 4-(2-ethylhexyl)cyclohexyl group, bornyl group, isobrunyl group, adamantane group, or other cycloalkyl groups etc.; as an aryl group, a phenyl group, ethylphenyl group, butylphenyl group, nonylphenyl group, naphthyl group, butylnaphthyl group, nonylnaphthyl group, etc.; and as an unsaturated alkyl group, an ethylene group, propylene group, butylene group, hexene group, octene group, dodecene group, cyclohexene group, butylhexene group, etc. may be mentioned. [0011] Moreover, these alkyl groups, aryl groups, and unsaturated alkyl groups may be substituted by a hydroxyl group,

halogen group, etc. or may be substituted by the aforementioned

where the substituted by the aforementioned

w

butoxyethyl group, ethoxyethoxyethyl group, phenoxyethyl group, methoxypropyl group, ethoxypropyl group, methoxyphenyl group, butoxyphenyl group, polyoxyethylene group, polyoxyethylene group, polyoxypropylene group, etc.; as an alkyl group or an aryl group substituted through sulfur, a methylthioethyl group, ethylthioethyl group, ethylthiopropyl group, phenylthioethyl group, methylthiophenyl group, butylthiophenyl group, etc.; and as an alkyl group or an aryl group substituted through nitrogen, a dimethylaminoethyl group, diethylaminoethyl group, diethylaminopropyl group, dimethylaminophenyl group, dibutylaminophenyl group, etc. may be mentioned. On the other hand, as a central metal of a phthalocyanine dye, a divalent metal is desirable. Specifically, Ca, Mg, Zn, Cu, Ni, Pd, Fe, Pb, Co, Pt, Cd, Ru, etc. may be mentioned. Moreover, it may be a metallic oxide such as a vanadyl group (VO).

[0012] Moreover, the above-mentioned phthalocyanine dye may in accordance with need be comprised of two or more types of phthalocyanine dyes mixed together and may include a light absorbent, combustion improver, quencher, UV absorbent, adhesive, resin binder, or other additive mixed in or as a substituent.

the wavelength of the recording light and raises the sensitivity of a phthalocyanine dye film. An organic dye is desirable. For example, a naphthalocyanine dye, porphyrin dye, azo dye, pentamethine cyanine dye, squarylium dye, pyrylium dye, thiopyrylium dye, azulenium dye, naphthoquinone dye, anthraquinone dye, indophenol dye, triphenylmethane dye, xanthene dye, indanthrene dye, triphenylmethane dye, merocyanine dye, thiazine dye, acridine dye, oxazine dye, etc. are often used. Among these, a naphthalocyanine dye is particularly preferable from the standpoint of the absorbed

edigali. Program wavelength area. These dyes may further be used mixed together.

[0014] As examples of a combustion improver, a metal-based anti knocking agent tetraethyl lead, tetramethyl lead, and other lead compounds, cymantrene $(Mn_3(C_5H_5)(CO)_3)$ and other Mn compounds, the metallocene compound iron bis(cyclopentadienyl) complex (ferrocene) and Ti, V, Mn, Cr, Co, Ni, Mo, Ru, Rh, Zr, Lu, Ta, W, Os, Ir, Sc, Y, and other bis (cyclopentadienyl) metal complexes can be mentioned. Among these, ferrocene, rutenocene, osmocene, nickelocene, titanocene and their derivatives have a good combustion improving effect. As iron metallic compounds, besides metallocene, iron formate, iron oxalate, iron laurate, iron naphthenate, iron stearate, iron butyrate, and other organic acid iron compounds, acetylacetonate iron complex, phenanthroline iron complex, bispyridine iron complex, ethylenediamine iron complex, ethylenediaminetetraacetic acid iron complex, diethylenetriamine iron complex, diethyleneglycol methyl ether iron complex, diphosphino iron complex, dimethylglyoxylate iron complex, and other chelate iron complexes, a carbonyl iron complex, cyano iron complex, ammine iron complex, or other iron complex, ferric and ferrous chloride, ferric and ferrous bromide, and other halogenated iron or iron nitrate, iron sulfate, and other inorganic iron salts or iron oxide etc. may be mentioned. The iron metallic compounds used here is preferably one which can dissolve in an organic solvent and is excellent in humidity and heat resistance and light resistance. In particular, an acetylacetonato iron complex, iron-carbonyl complex_etc. are

Fig. needed, the above mentioned combustion improver may have a substituent introduced, may be mixed, or may include a binder or other additive.

[0015] These dyes are formed into a film on the substrate by spin coating, casting, sputtering, chemical vapor deposition, vacuum deposition, etc. In the present invention, in order to form the dye film in a specific shape at the pit section and the groove section, spin coating is most suitable. [0016] In spin coating, a coating solution in which the dye is dissolved or dispersed is used. At this time, the solvent is preferably selected from ones not damaging the substrate. For example, n-hexane, n-octane, isooctane, or another aliphatic hydrocarbon solvent, cyclohexane, methylcyclohexane, ethylcyclohexane, propylcyclohexane, dimethylcyclohexane, diethylcyclohexane, or another cyclic-hydrocarbon solvent, benzene, toluene, xylene, ethylbenzene, or another aromatic hydrocarbon solvent, chloroform, carbon tetrachloride, dichloromethane, 2,2,3,3-tetrafluoro-1-propanol, or another halogenated hydrocarbon solvent, methanol, ethanol, 1-propanol, 2-propanol, diacetone alcohol, or another alcohol solvent, dioxane, tetrahydrofuran, diethyl ether, dibutyl ether, diisopropyl ether, or another ether solvent, methyl cellosolve, ethyl cellosolve, or another cellosolve solvent, acetone, methyl isobutyl ketone, ethyl acetate, or another ketone solvent, ethyl acetate, methyl acetate, butyl acetate, or anbother ester solvent, etc. may be mentioned. These organic solvents may be used alone or in mixtures or two or more types. [0017] In formation of a phthalocyanine dye film, among the above-mentioned coating solvents, it is possible to use n-octane, ethylcyclohexane, dimethylcyclohexane, or another organic solvent having a boiling point of about 120 to 140°C alone or one of these plus dioxane, xylene, toluene, propylcyclohexane, etc. mixed in a wodunessation of shoute Onl to 10%.

C - 成份是依据:"多多…

[0018] As the preferable coating conditions, for example, the dye solution is coated under an environment of a temperature

of 24 Cil'C at an initial low speed (100 to 1000 rpm) for 1 to 10 seconds, then immediately dried under the same environment at a high speed (2000 to 5000 rpm) for 10 to 60 seconds, whereby a uniform dye film can be formed. Moreover, in accordance with need, it is possible to form not just one recording layer, but a plurality of layers of dyes. The thickness of the recording layer is about 10 to 200 nm. [0019] Next, a light reflecting layer is formed on the recording layer. In the present invention, it is desirable to use a metal film mainly comprised of silver as the light reflecting layer and make the average crystal particle size of the silver 200 to 600Å, preferably 300 to 500Å. The particle size can be measured with a transmission electron microscope (TEM) etc. [0020] When the crystal particle size of the silver reflecting layer is smaller than 200Å, the reflectivity becomes lower and reproduction sometimes becomes impossible. Moreover, when the crystal particle size is larger than 600Å, when performing an 80°C 85%RH humidity and heat resistance test, large numbers of defects occur due to agglomeration of the silver etc. In the worst case, reproduction becomes impossible. As the thickness of the silver reflecting layer, one in the range of 700 to 1500Å, preferably 800 to 1200Å, is preferable. [0021] As the method of forming the reflecting layer, for example, the methods of forming a thin film by sputtering, chemical vapor deposition, vacuum deposition, ion plating, etc. may be mentioned. Among these, sputtering is the technique used most often. The crystal particle size of the silver reflecting layer can be controlled by suitably setting the amount of addition of impurities in the silver or the

necessary above membioned film forming conditions.

· FRITTON CALDINGE

from the group comprised of indium, rhodium, palladium, platinum, titanium, molybdenum, tantalum, zirconium, vanadium,

tungsten, copper, zinc, and nickel alone or in mixtures. As the amount added, if too large, the crystal particle size will become smaller, but the reflectivity will end up falling, so about 0.1 to 5atm% is suitable. Note that as the sputter power is made larger or the gas pressure is made lower, there is a tendency for the crystal particle size to become smaller, so it is possible to easily determine the suitable sputter power or gas pressure experimentally.

[0023] Moreover, in order to raise the reflectivity or to improve the adhesion, a reflection amplifying layer, adhesive layer, or other intermediate layer may be provided between the recording layer and reflecting layer. As the material used for the intermediate layer, one having a large refractive index at the wavelength of the reproduction light is desirable. For example, as an inorganic material, there are Si_3N_4 , AlN, ZnS, a ZnS and SiO₂ mixture, SiO₂, TiO₂, CeO₂, Al₂O₃, V₂O₅, ZnSe, Sb₂S₃, etc. These materials may be used alone or mixed together. On the other hand, as an organic material, a cyanine dye, phthalocyanine dye, naphthalocyanine dye, porphyrin dye, azo dye, squarylium dye, pyrylium dye, thiopyrylium dye, azulenium dye, naphthoquinone dye, anthraquinone dye, indophenol dye, triphenylmethane dye, xanthene dye, indanthrene dye, indigo dye, thioindigo dye, merocyanine dye, thiazine dye, acridine dye, oxazine dye, or other dye or polystyrene, polyvinyl . acetate, polycarbonate, polyethylene, polypropylene, polyacrylic ester, polymethacrylic acid ester, styrene-acrylonitrile copolymer, polyvinyl alcohol, polyvinyl acetal, polyvinyl butyral, polyvinyl formal, polyvinyl pyrrolidone, poly p-hydroxystyrene, and other polymeric

layer formed on it. The material of the protective layer is not particularly limited so long as the layer protects the

THE TAX I SA MARKET MALERIALS may be mentioned.

· erls checkmannenen var, be

reflecting layer from external force. As an organic substance, a thermoplastic resin, thermosetting resin, UV curing resin, etc. can be mentioned. A UV curing resin is desirable. On the other hand, as an inorganic substance, SiO₂, SiN₄, MgF₂, SnO₂ etc. can be mentioned. Note that it is also possible to form this by dissolving a thermoplastic resin, thermosetting resin, etc. in a suitable solvent, coating the coating solution, and drying it. With a UV curing resin, the layer can be formed by coating the resin as it is or dissolving it in a suitable solvent to prepare a coating solution and coating the coating solution, then irradiating UV light to cure the resin. As the UV curing resin, for example, urethane acrylate, epoxy acrylate, polyester acrylate, or another acrylate resin can be used. These materials may be used alone or mixed together. There is nothing stopping forming not just one layer, but multiple layers.

(0025) As the method of forming the protective layer, in the same way as the recording layer, spin coating, casting, or other coating method or sputtering, chemical vapor deposition, or other method may be used. Among these, spin coating is preferable. The thickness of the protective layer is about 1 to 15 μm .

[0026]

[Mode of Operation] According to the present invention, by controlling the crystal particle size of the silver reflecting layer to a range of 200 to 600Å, an optical recording medium excellent in durability and excellent in recording/reproducing characteristics is provided.

[0027]

[Examples] Below: Examples of the present invention will be shown, but the present invention is not limited to these.

[Example 1] 0.25 g of phthalocyanine dye shown in the following formula (1) (Formula 1) was dissolved in 10 ml of a coating

. 1.8 .Ç.,

solution comprised of ethylcyclohexane plus 3% o·xylene to prepare a dye solution. The substrate used was a disk made of a polycarbonate resin, having a continuous guide groove, and having a diameter of 120 mm and a thickness of 1.2 mm. The substrate was spin coated with the dye solution by a speed of 1500 rpm and dried at 70°C for 2 hours to form a 100 nm recording layer.

[0028] This recording layer then was formed on it with a silver reflecting layer of a thickness of 1000Å by DC magnetron sputtering using a Balzers sputtering apparatus. The sputtering conditions at this time were set as 5kW sputtering power and 5 mTorr sputter gas pressure. When observing the crystallized state of the silver reflecting layer at this time using a transmission electron microscope (TEM), the crystal particle sizes were distributed over a range of 200 to 600Å and the average crystal particle size was 510Å.

[0029] Furthermore, the reflecting layer was spin coated with the UV curing resin SD-17 (made by Dainippon Ink and Chemicals), then irradiated with UV rays to form a protective layer of a thickness of 6 µm. The thus prepared sample was recorded with an EFM signal using a commercially available CD writer (Philips CDD521). After recording, the error ate was measured using a Pulstec Industrial optical disk evaluation apparatus DDU-1000 and Kenwood CD decoder made (DR-3553).

[0030] This sampel was subjected to a 80°C 85%RH humidity and heat test using a program thermohygrostat (HIFLEX-FX2200 made by ETAC) and the error rates (BLER) after 500, 1000, and 2000 hours were measured.

[0031]

[Formula 1]

7121. His .7

ABOUT TO THE PROPERTY OF THE P

State of the state of the state of the state of

[0032] [Comparative Example 1] Except for changing the sputter power to 0.5 kW, the same procedure was followed as in Example 1 to produce an optical recording medium. When observing the silver reflecting layer at this time by a TEM, the crystal particle sizes were distributed in a range of 700 to 1000Å and the average crystal particle size was 920Å. This medium was recorded with an EFM signal using a commercial CD writer in the same way as in Example 1 to measure the error rate. Moreover, an 80°C 85%RH humidity and heat resistance test was performed in the same way as in Example 1.

[0033] [Example 2] Except for using silver which contains 3 atm% of indium as an impurity, the same procedure was used as in Example 1 to produce an optical recording medium. When the silver reflecting layer at this time was observed by a TEM, the crystal particle sizes were distributed over a range of 100 to 500Å and the average crystal particle size was 390Å. This medium was recorded with an EFM signal using a commercial This medium was recorded with an EFM signal using a commercial CD writer in the same way as in Example 1 to measure the error rate. Moreover, an 80°C 85%RH humidity and heat resistance test was performed in the same way as in Example 1.

[0034] [Comparative Example 2] Except for making the sputter power 1 kW and the thickness of the silver reflecting layer 2000Å, the same procedure was followed as in Example 1 to produce an optical recording medium. When observing the silver reflecting layer at this time by a TEM, the crystal particle sizes were distributed in a range of 1200 to 1600Å and the average crystal particle size was 1460Å. This medium was recorded with an EFM signal using a commercial CD writer in the same way as in Example 1 to measure the error rate. Moreover, and 80°C 25°RH humridity and heat resistance test was performed in the same way as in Example 1. The results are summarized in Table 1.

- ARECTE

[Table 1]

	Average crystal	80°C 85% RH humidity and heat resistance test BLER (c/s)				
·	particle size	0 hr	500 hrs	1000 hrs	2000 hrs	
Ex. 1	510Å	< 5	<5	< 5	<5	
Comp. Ex. 1	920Å	<5	480	1370	7450	
Ex. 2	390Å	<5	< 5	< 5	₹5	
Comp. Ex. 2	1460Å	< 5	990	4530	7450	

[0036]

[Effect of the Invention] According to the present invention, by making the average crystal particle size of the silver reflecting layer within the range of 200 to 600Å, it is possible to provide an optical recording medium which has excellent durability and good recording/ reproducing characteristics.

[BRIEF DESCRIPTION OF THE DRAWINGS]

[FIG. 1] Cross-sectional view of the layer configuration of an optical recording medium

[Description of Notations]

- 1 Substrate
- 2 Recording layer
- 3 Light reflecting layer
- 4 Protective layer

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出頭公開番号

特開平10-11799

(43)公開日 平成10年(1998) 1月16日

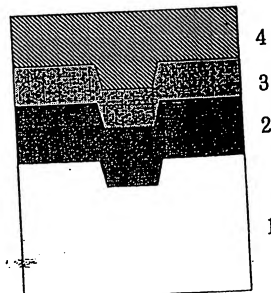
(51) Int.Cl. ⁴ G 1 1 B 7/24 B 4 1 M 5/26 C 0 9 B 47/04 C 2 3 C 14/06		内整理番号 21-5D	C 0 9 B 47/ C 2 3 C 14/ B 4 1 M 5	/24 /04 /06 //26 未請求	_	E N Y	表示箇所 全 6 月)
(21)出願番号	特爾平8-158147		(71)出頭人	二井東E	26 王化学株式会社 千代田区版が関	三丁目21	委5号
(22)出顧日	平成8年(1996)6月1	9 B	(72) 発明者	柳町 神奈川!			
	٠		(72)発明者	神奈川	知由 県横浜市栄区5 学株式会社内	호[] 제 1190:	番地 三井
			(72) 発明者	神奈川	純夫 県横浜市栄区5 学株式会社内	左即町1190	香地 三井

(54)【発明の名称】 光記録媒体

(57)【要約】

【解決手段】 巻板1上に少なくとも記録度2及び光反 射層3が形成されている光記録媒体において、該光反射 層が銀を主成分とし、かつその平均結晶粒径が200~ 600人であることを特徴とする光記録媒体。

【効果】 木発明によれば、耐久性の優れた良好な記録 再生特性を有する光記録媒体を提供することが可能とな る。



1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 基板上に少なくとも記録層及び光反射層が形成されている光記録媒体において、該光反射層が銀を主成分とし、かつその平均結晶粒径が200~500 人であることを特徴とする光記録媒体。

【請求項2】 記録層がフタロシアニン色素よりなる請求項1記載の光記録媒体。

【請求項3】 基板上に記録層、光反射層及び保護層の 順に設けられた請求項1または2記載の光記録媒体。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、光記録媒体、特に 光反射層を有する光記録媒体に関する。

[0002]

【従来の技術】近年、基板上に光反射層を有する光記録 媒体としてコンパクトディスク(以下、CDと略す)規 格に対応した追記または記録可能なCD(CD-R)が 提案されている【例えば、日経エレクトロニクス No.46 5、P.107、1989年1月23日号】。この光記録媒体は図1 に示すように、基板1上に記録層2、光反射層3、保護 層4をこの順に形成されるものである。この光記録媒体 の記録層に半導体レーザー等のレーザー光を高パワーで 照射する。そこで記録層が物理的あるいは化学的変化を 起こし、ピットの形で情報を記録する。形成されたピットに低パワーのレーザー光を照射し、反射光を検出する ことによりピットの情報を再生することができる。

【0003】一方、現在、音楽レコードに代わって利用されてきているコンパクトディスクやレーザーディスク等の再生専用光記録媒体は基板表面上に予め音楽情報がピットの形で記録されており、その基板上にAIやAu等の光反射層とそれを保護する保護層を形成した構造になっている。これは、基板表面のピット部分の代わりに記録層を設けている以外は追記または記録可能なCDと基本的に構造は同じである。記録された後のCD一Rは、再生専用のCDと同様に通常のCDプレーヤーで再生可能である。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】現在、市販されているCD-Rは、通常、透明な基板上に有機色素からなる記録層、金属からなる光反射層、紫外線硬化樹脂からなる保護層をこの順に積層することにより作製される。光反射層としては、レーザー光の波長で吸収のある記録層としては、レーザー光の波長で吸収のある記録層としては、ルーザー光の波長で吸収のある記録層としては、ルーザー光の波長でして高反射率のAをである。しかしながら、全は不である。日からながある。一方、全に比べての金属及びその計算に用いた場合である。と主成分とする合金を光反射層に用いた場合の、光反射層の腐食による反射率低下やエラーの発生などによる特性の劣化が起こるために耐久性の優れたCD-Rの作製が困難であった。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記問題点を解決し、高耐久性を有する金を光反射層として使用したCD-Rと同等の耐久性を保持し、より安価な金属、特に銀を主成分とした光反射層を使用することにより、安価なCD-Rを提供することを目的とする。

【0006】本発明者らは、上記課題を解決すべく鋭意 検討を重ねた結果、本発明を提案するに至ったのであ る。即ち、この問題は以下の発明によって解決される。

(1) 基板上に少なくとも記録層及び光反射層が形成されている光記録媒体において、全属反射層が鍵を主成分とし、平均結晶粒径が200~600Åであることを特徴とする光記録媒体、(2) 記録層がフタロシアニン色素よりなる(1)記載の光記録媒体、(3) 基板上に記録層、光反射層及び保護層の順に設けられた

(1) または (2) 記載の光記録媒体である。

[0007]

【発明の実施の形態】本発明の具体的構成について以下に説明する。本発明の光記録媒体は基板上に光反射層を有する。光記録媒体とは予め情報を記録して再生すること専用の光再生専用媒体及び情報を記録して再生することのできる光記録媒体の両方を示すものである。但し、ここでは適例として後者の情報を記録して再生のできる光記録媒体、特に基板上に記録層、光反射層及び保護層をこの順で形成した光記録媒体に関して説明する。この光記録媒体は図1に示すような4層構造を有している。即ち、基板1上に記録層2が形成されており、その上に密播して光反射層3が設けられており、さらにその上に保護層4が光反射層3を覆っている。

【0008】本発明の基板の材質としては、基本的には記録光及び再生光の波長で透明であればよい。例えば、ポリカーボネート樹脂、塩化ビニル樹脂、ポリメタクリル酸メチル等のアクリル樹脂、ポリスチレン樹脂、エポキシ樹脂等の高分子材料やガラス等の無機材料が利用される。これらの基板材料は射出成形法等により円盤状に基板に成形される。必要に応じて、基板表面に溝を形成することもある。

【0009】本発明における記録層としては、色素を含有することが好ましく、より好ましくは色素がフタロシアニン色素であり、特に置換基を有し、中心に全属原子をもつ有機溶媒に可溶なフタロシアニン色素を用いるものである。この置換基としては、水素や塩素、臭素、ヨウ素素の外型が必要換表をが帰還換のアルキル基、アニックである。不飽和水ルラル基に水化コミシル基、アリールオキシ基で配飽和水ルコキシル基のボルキルチオ基、アリールチオ基、不飽和アルキルチオ基、カルボン酸エステル基、カルボン酸アミド基、シリル基、アミノ基等が挙げられる。

【0010】前記運換基のより具体的な例としては、アルキル基としては、メチル基、エチル基、nープロピル

 基、nーフチル基、イソフチル基、nーペンチル基、ネ オペンチル基、イソアミル基、2ーメチルプチル基、n ーヘキシル基、2ーメチルペンチル基、3ーメチルペン チル基、4ーメチルペンチル基、2ーエチルブチル基、 nーヘプチル基、2ーメチルヘキシル基、3ーメチルヘ キシル基、4ーメチルヘキシル基、5ーメチルヘキシル 基、2ーエチルヘキシル基、3ーエチルペンチル基、n ーオクチル基、2-メチルヘブチル基、3-メチルヘプ チル基、4-メチルヘプチル基、5-メチルヘプチル 基、2-エチルヘキシル基、3-エチルヘキシル基、n ーノニル基、nーデシル基、nードデシル基等の一級ア ルキル基、イソプロピル基、secーブチル基、1-エ チルプロピル基、۱ーメチルブチル基、1、2ージメチ ルプロピル基、1-メチルヘプチル基、1-エチルブチ ル基、1、3ージメチルブチル基、1、2ージメチルブ チル基、1ーエチルー2ーメチルプロピル基、1ーメチ ルヘキシル基、1ーエチルヘブチル基、1ープロピルブ チル基、1ーイソプロピルー2ーメチルプロピル基、1 ーエチルー2ーメチルブチル基、1ープロピルー2ーメ チルプロピル基、1ーメチルヘプチル基、1一エチルヘ キシル基、1ープロピルペンチル基、1ーイソプロピル ペンチル基、1ーイソプロピルー2ーメチルブチル基、 1 ーイソプロピルー 3 ーメチルブチル基、1 ーメチルオ クチル基、1ーエチルヘプチル基、1ープロピルヘキシ ル基、1-イソブチルー3-メチルブチル基等の二級ア ルキル基、tertーブチル基、lerlーヘキシル 基、1ertーアミノ基、1ertーオクチル基等の三 級アルキル巻、シクロヘキシル巻、4 ーメチルシクロヘ キシル基、4ーエチルシクロヘキシル基、4ー1ert ープチルシクロヘキシル基、4 ー(2 ーエチルヘキシ ル) シクロヘキシル基、ボルニル基、イソブルニル基、 アダマンタン基等のシクロアルキル基等が、アリール基 としては、フェニル基、エチルフェニル基、ブチルフェ ニル基、ノニルフェニル基、ナフチル基、ブチルナフチ ル基、ノニルナフチル基等が、また、不飽和アルキル基 としては、エチレン基、プロピレン基、ブチレン基、ヘ キセン基、オクテン基、ドデセン基、シクロヘキセン 巻、ブチルヘキセン基等が挙げられる。

【0011】また、これらのアルキル基、アリール基、 ・不飽和アルキル基はヒドロキシル基やハロゲン基等で置 換されてもよく、また、酸素、硫黄、窒素等の原子を介 して前記アルキル基、アリール基で置換されても良い。 はメチルチオエチル基、エテルチオエテル基、エチルチ オプロピル基、フェニルチオエチル基、メチルチオフェ ニル基、プチルチオフェニル基等が、窒素を介して置換 されているアルキル基やアリール基としてはジメチルア ミノエチル基、ジエチルアミノエチル基、ジエチルアミ ノプロピル基、ジメチルアミノフェニル基、ジブチルア ミノフェニル基等が挙げられる。一方、フタロシアニン 色素の中心全属としては、2価の全属が好ましく、具体 的には、Ca、Mg、Zn、Cu、Ni、Pd、Fe、 Pb、Co、Pt、Cd、Ru等が挙げられる。また、 パナジル基(VO)等の全属酸化物であってもよい。 【0012】また、上記フタロシアニン色素は必要に応 じて、2種類以上のフタロシアニン色素を混合して用い てもよく、光吸収剤や燃焼促進剤、消光剤、紫外線吸収 剤、接着剤、樹脂パインダー等の添加剤を混合あるいは 置換基として導入してもよい。

ッキング剤である四エチル沿、四メチル鉛などの鉛系化合物やシマントレン(Mn(Cs Hs)(Co)3)などのMn系化合物、また、メタロセン化合物である鉄ビスシクロペンタジエニル指体(フェロセン)をはじめ、Ti、V、Mn、Cr、Co、Ni、Mo、Ru、Rh、Zr、Lu、Ta、W、Os、Ir、Sc、Yなどのビスシクロペンタジエニル全属語体を挙げられる。中でもフェロセン、ルテノセン、オスモセン、ニッケロセン、チタノセン及びそれらの誘導体は良好な世級促進効果がある。鉄系全属化合物としては、メタロセンの他にギ酸鉄、シュウ酸鉄、ラウリル酸鉄、ナフテン酸鉄、ス

トキシエトキシエチル基、フェノキシエチル基、メトキ シプロピル基、エトキシプロピル基、メトキシフェニル 基、ブトキシフェニル基、ポリオキシエチレン基、ポリ オキシエチレン基、ポリオキシプロピレン基等が、硫黄 を介して置換されているアルキル基やアリール基として ミン四酢酸鉄器体、ジエチレントリアミン鉄器体、ジエチレングリコールジメチルエーテル鉄器体、ジホスフィノ鉄器体、ジメチルグリオキシマート鉄器体などのキレート鉄器体、カルボニル鉄器体、シアノ鉄器体、アンミン鉄器体などの鉄器体、塩化第一、第二鉄、臭化第一、

第二鉄などのハロゲン化鉄、あるいは、硝酸鉄、碳酸鉄などの無機鉄塩類、さらには、酸化鉄などが挙げられる。ここで用いる鉄系金属化合物は有機溶剤に可溶で、且つ、耐湿熱性及び耐光性の良好なものが望ましい。特にアセチルアセトナート鉄錯体や鉄カルボニル錯体などは良好な溶解性が得られるという点で非常に好ましい。上記燃焼促進剤は、必要に応じて置換基を導入したり、採鉄混合したり、バインダー等の添加物質を加えてもよい。

【0015】これらの色素はスピンコート法やキャスト 法等の途布法やスパック法や化学蒸着法、真空蒸着法等 によって基板上に成腰される。本発明において、ピット 部及びグループ部において特定の形状の色素膜を形成す るためにはスピンコート法が最も適している。

【0016】スピンコート法においては色素を溶解ある いは分散させた途布溶液を用いるが、この際溶媒は基板 にダメージを与えないものを選ぶことが好ましい。例え ば、n-ヘキサン、n-オクタン、イソオクタン等の脂 肪族炭化水素系溶媒、シクロヘキサン、メチルシクロヘ キサン、エチルシクロヘキサン、プロピルシクロヘキサ ン、ジメチルシクロヘキサン、ジェチルシクロヘキサン 等の環状炭化水素系溶媒、ベンゼン、トルエン、キシレ ン、エチルベンゼン等の芳香族炭化水素系溶媒、クロロ ホルム、四塩化炭素、ジクロロメタン、2、2、3、3、 ーテトラフロロートープロパノール等のハロゲン化炭化 水素系溶媒、メタノール、エタノール、1ープロパノー ル、2ープロパノール、ジアセトンアルコール等のアル コール系溶媒、ジオキサン、テトラヒドロフラン、ジエ チルエーテル、ジブチルエーテル、ジイソプロピルエー テル等のエーテル系溶媒、メチルセロソルブ、エチルセ ロソルブ等のセロソルブ系溶媒、アセトン、メチルイソー ブチルケトン等のケトン系溶媒、酢酸エチル、酢酸メチ ル、酢酸ブチル等のエステル系溶媒などが挙げられる。 これらの有機溶剤は単独でも、あるいは 2 種類以上混合 して用いてもよい。

【0017】フタロシアニン系色素膜の形成においては、上記途布溶媒の中では、nーオクタン、エチルシクロヘキサン、ジメチルシクロヘキサンなど、沸点が120~140℃程度の有機溶媒を単独で用いたり、あるいはこれらにジオキサンやキシレン、トルエン、プロピルシクロヘキサンなどを体積比率で0.1~10%程度混合した途布溶剤がよく用いられる。

京本語 - 写の表記 - 写 - 「0018」好ましい途布条件としては、例えば、温度 外語等機能被核等反応 - 32 4で土 1での環境下で最初に低速回転(100~10 サビロ 59995年 (アンマ - 00 rpm)で1~10秒間色素溶液を途布した後、直 ちに同環境下高速回転(2000~5000 rpm)で

5に同環境下高速回転(2000~5000下pm)で 10~60秒間乾燥すると均一な色素膜が形成できる。 また、必要に応じて記録層は1層だけでなく複数の色素 を多層形成させることもある。記録層の膜厚としては、 おおよそ10~200m程度である。 【0019】次に記録層の上に光反射層を形成する。本発明においては、光反射層に銀を主成分とした全属膜を用い、かつその銀の平均結晶粒径が200~600点、好ましくは300~500点にすることが好ましい。この粒径は、透過型電子顕微鏡(TEM)等で測定することができる。

【0020】銀反射層の結晶粒径が200点より小さい場合、反射率が低くなり、再生不能になることがある。また、結晶粒径が600点より大きい場合、80℃85%RHの耐湿熱性試験を行った場合、銀の製集などによる欠陥が多数発生し、最悪の場合、再生不能になることがある。銀反射層の膜厚としては、700~1500点、好ましくは800~1200点の範囲内にあれば好適である。

【0021】反射層を形成する方法としては、例えば、スパッタリング法、化学蒸釐法、真空蒸釐法、イオンプレーティング法等による薄膜形成方法が挙げられる。中でもスパッタリング法は、最もよく用いられている手法である。銀反射層の結晶粒径は、銀の不純物の添加量や上記の成膜条件を適切に設定することにより制御することが可能である。

【0022】不純物としては、インジウム、ロジウム、パラジウム、白金、チタン、モリブデン、タンタル、ジルコニウム、パナジウム、タングステン、銅、亜鉛、ニッケルから選ばれる金属を単独あるいは複数混合して添加してもよい。添加量としては、あまり大きくすると結晶粒径は小さくなるが、反射率は低下してしまうので、0.1~5atm%程度が好適である。なお、スパッタ電力を大きくするに従い、また、ガス圧を低くするに従い、結晶粒径は小さくなる傾向があるので適当なスパッタ電力やガス圧を実験的に容易に決定することができる。

【0023】また、反射率を高めるためや密着性をよく するために記録層と反射層の間に反射増幅層や接着層な どの中間層を設けることもできる。中間層に用いられる 材料としては再生光の波長で屈折率が大きいものが望ま しい。例えば、無機材料としては、Si3 N4、Al N、ZnS、ZnSとSiO2の混合物、SiO2、T i O2 . CeO2 . A I 2 O3 . V2 O5 . Z n S e. Sb2 S3 などがあり、これらの材料を単独であるいは 複数混合して用いてもよい。一方、有機材料としては、 シアニン系色素、フタロシアニン系色素、ナフタロシア ニン系色素、ポルラギリジ変色素にアザ系色素にスクア リリウム系色素が形式では肝色素素を不正すりは少人系統。 色素、アズレニウム系色素にはコホギブな系色素に変化し トラキノン系色素、インドフェノール系色素、トリフェ ニルメタン系色素、キサンテン系色素、インダンスレン 系色素、インジゴ系色素、チオインジゴ系色素、メロシ アニン系色茶、チアジン系色素、アクリジン系色素、オ キサジン系色素などの色素やポリスチレン、ポリ酢酸ビ

ニル、ポリカーポネート、ポリエチレン、ポリプロピレ ン、ポリアクリル酸エステル、ポリメタクリル酸エステ ル、スチレンーアクリロニトリル共重合体、ポリビニル アルコール、ポリビニルアセタール、ポリビニルブチラ ール、ポリビニルホルマール、ポリビニルピロリドン、 ポリパラヒドロキシスチレンなどの高分子化合物が挙げ Sh3.

【0024】さらに、反射層の上に保護層を形成させる こともできる。保護屋の材料としては反射層を外力から 保護するものであれば特に限定しない。有機物質として は、熱可塑性樹脂、熱硬化性樹脂、UV硬化性樹脂等を 挙げることができる。UV硬化性樹脂が好ましい。-方、無機物質としては、SiO2、SiN4、Mg F2、SnO2等が挙げられる。なお、熱可塑性樹脂、 熱硬化性樹脂などは適当な溶剤に溶解して塗布液を塗布 し、乾燥することによって形成することができる。UV 硬化性樹脂は、そのままもしくは適当な溶剤に溶解して 途布液を調製した後にこの途布液を途布し、UV光を照 射して硬化させることによって形成することができる。 UV硬化性樹脂としては、例えば、ウレタンアクリレー ト、エポキシアクリレート、ポリエステルアクリレート などのアクリレート樹脂を用いることができる。これら の材料は単独であるいは混合して用いても良いし、1層 だけでなく多層膜にして用いてもいっこうに差し支えな

【0025】保護層の形成の方法としては、記録層と同 様にスピンコート法やキャスト法などの途布法やスパッ タ法や化学派着法等の方法が用いられるが、このなかで もスピンコート法が好ましい。保護層の膜厚としては、 1~15 µ m程度である。

[0026]

【作用】本発明によれば、銀反射層の結晶粒径を200 ~600人の範囲内に制御することにより、耐久性の侵 れた、しかも記録・再生特性の良好な光記録媒体を提供 することが実現される。

100271

구조 ..

【実施例】以下、本発明の実施例を示すが、本発明はこ れらに限定されるものではない。

【実施例1】下記式(1) (化1) に示されるフクロシ アニン色素0.25gをエチルシクロヘキサンに3%0 ーキシレンを添加した塗布溶媒10mlに溶解し、色素 **沼液を調製した。基板は、ポリカーボネート樹脂製で連** 燥して、記録層100nmを形成した。

【0028】この記録層の上にバルザース社製スパッタ 装置を用いてDCマグネトロンスパッタリング法により 厚さ1000Aの銀反射層を形成した。このときのスパ ック条件は、スパック電力5kW、スパッタガス圧5m

Torrに設定した。このときの銀反射層の結晶状態を 透過型電子顕微鏡(TEM)を用いて観察したところ、 結晶粒径が200~600人の範囲内に分布しており、 平均結晶粒径は、510点であった。

【0029】さらに反射層の上に紫外線硬化樹脂SDー 17 (大日本インキ化学工業製) をスピンコートした 後、紫外線照射して厚さ5μmの保護層を形成した。こ うして作製したサンプルを市販のCDライター(フィリ ップス社製CDD521)を用いて、EFM信号を記録 した。記録後、パルステック工業製光ディスク評価装置 DDU-1000及びKENWOOD製CDデコーダー (DR-3553) を用いて、エラー率を測定した。 【0030】このサンプルをプログラム恒温恒温器(E TAC製HIFLEX-FX2200) を用いて、80 で85%RH耐湿熱性試験を行い、500、1000、 2000時間経過後のエラー率(BLER)を測定し t.

[0031]

【化1】

【0032】 (比較例1) 実施例1において、スパッタ 電力をO.5kWに変えること以外は同様にして光記録 媒体を作製した。このときの銀反射窟をTEMにより観 察したところ、結晶粒径が700~1000人の範囲内 に分布し、平均結晶粒径は、920人であった。この媒 休を実施例1と同様にして市販のCDライターを用いて EFM信号を記録し、エラー率を測定した。また、実施 例1と同様にして80℃85%R H 耐湿熱性試験を行っ t- .

【0033】 (実施例2) 実施例1において、3atm %のインジウムを不純物として含有する銀を用いること 以外は同様にして光記録媒体を作製した。このときの鍵 統した案内溝を有する直径120mm 🖟、厚さ1.2m 🕮 短板射度 総計E Mにおり観察したところ、結晶粒径が10 mの円盤状のものを用いた。この基板上に色素溶液を回数弦ぎ95%等級0流の範囲麻偽分布も為予均結晶粒径は、39 転数15001pmでスピンコートし、70℃2時間乾~~二0点であった。この媒体を実施例半と同様にして市販の CDライターを用いてEFM信号を記録し、エラー率を 測定した。また、実施例1と同様にして80℃85%R H耐湿熱性試験を行った。

> 【0034】【比較例2】実施例1において、スパック 低力を1kW、銀反射層の設厚を2000点にすること

以外は同様にして光記録媒体を作裂した。このときの銀 反射層をTEMにより観察したところ、結晶粒径が12 00~1600人の範囲内に分布し、平均結晶粒径は、 1460人であった。この媒体を実施例1と同様にして 市販のCDライターを用いてEFM信号を記録し、エラ - 車を測定した。また、実施例 l と同様にして 8 0℃ 8 5%RH耐湿熱性試験を行った。これらの結果を表しに まとめた。

[0035]

(表1)

3 7 2 803 40 1	80 ℃8	SARE 耐湿熱	A性試験 B	LER(c/s)
平均結晶粒径	0br	500brs	1000brs	2000brs
510Å	(5	(5	(5	(5
920 Å	(5	480	1370	7450
	(5	(5	(5	(5
	(5	990	4530	7450
	平均結晶粒径 S10Å 920Å 390Å	平均結晶粒径 Obr S10Å (5 920Å (5 390Å (5	平均結晶拉径 Obr 500brs 510Å (5 (5 480 390Å (5 (5	510Å (5 (5 (5) 920Å (5 480 1370) 390Å (5 (5) 4530

[0036]

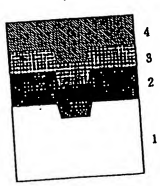
【発明の効果】本発明によれば、銀反射層の平均結晶粒 径を200~600人の範囲内にすることにより、耐久 性の優れた良好な記録再生特性を有する光記録媒体を提 供することが可能となる。

【図面の簡単な説明】

【図1】光記録媒体の層構成を示す断面図

- 【符号の説明】 1 基板
- 2 記録度
- 光反射層
- 保護層

[図1]



This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LÎNES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.